

| PRODUCTION | OF | ANTHOC | YANIN | PIGMENT |
|------------|----|--------|-------|---------|
| | | | | |

Patent Number:

JP59223756

Publication date:

1984-12-15

Inventor(s):

YASUDA AKIRA; others: 01

Applicant(s)::

SANEI KAGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

☐ JP59223756

Application Number: JP19830099061 19830602

Priority Number(s):

IPC Classification:

C09B61/00

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To produce the titled pigment in a high purity industrially advantageously, by purifying an aq. acidic extract contg. anthocyanin dye with a cationic or adsorptive resin and treating it with an ultrafiltration

CONSTITUTION:A raw material contg. anthocyanin pigment, e.g. purple corn, red cabbage, berry of grape rind is extracted with an aq. acidic soln. having a pH of 4.0 or below. The extract is contacted with a cationic or adsorptive resin to adsorb the pigment on the resin. The resin is washed with water at 40 deg.C or below. The desorption of the pigment is then carried out with an aq. alcoholic or alkaline soln. at 40 deg.C or below. The pH of the resulting soln. is adjusted to 1.0-7.0 and the soln. is treated with an ultrafiltration membrane having 2,000-200,000 fractions.

EFFECT:Foods which must have transparent appearance can be clearly colored without causing turbidity or precipitation.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭59—223756

⑤Int. Cl.³
C 09 B 61/00

識別記号

庁内整理番号 Z 6464-4H 砂公開 昭和59年(1984)12月15日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

匈アントシアニン色素の製造法

20特

頭 昭58-99061

②出

質 昭58(1983)6月2日

⑩発 明 者 安田侃

豊中市千里園1丁目9番29号

@発明者小竹欣之輔

豊中市走井1丁目18番6号

⑪出 顋 人 三栄化学工業株式会社

豊中市三和町1丁目1番11号

明 福 書

1. 発明の名称

アントシアニン色素の製造法

2.特許請求の巡Ш

8. 発明の辞和な説明

この免明は、色彩に係るものであって、工業的 に有利に高純度のアントシアニン色彩を得ること を目的とする。

. アントシアニン色素は、常トゥモロコシ、赤キャベッ、ブドゥの外皮、泉汁、ベリー炯、その他に合有されていることは周知であるが、これ等の原料から効率及く高品位にアントシアニン色素を収得することが、当駅省の欧畑となる。

この発明は、低温範囲(40℃以下)で目的と する色器の損失を少なく、かつ商品位において収 得することにより、この課題にこたえよりとする ものであって以下に、その詳細を説明する。

まず、アントンアニン色器の水浴液を用窓する。アントシアニン色器は、酸性水浴液中で上記原料から安定に溶出する。酸性水浴液に使用される酸酸としては、塩酸、硫酸その他の鉱酸、クエン酸、酒石酸、リンゴ酸、その他の有機酸がもげられる。PIは4.0以下か色器の収率向上のため、好適である。PIが4.0をこえてアルカリ側になると収率が低下する。

吸着材脂としては、デニオタイトX A D 2 、 X A D - 4 、 X A D - 7 、 ダイヤイオン H P-50、 HP-20 その他がもげられる。カチオン独 例 脂 と してはデュオライト C - 8 、 C - 1 0 、 C - 2 0 、 8 - 3 0 、その他があげられる。 硝製方法は次の

特問帽 59-223756 (2)

通りである。アントシアニン色彩含有の前記酸性水溶液を洗し、色彩を樹脂に吸荷させ、水洗(頗放、逆流いずれでも可)後、アルコール水またはアルカリ水丸どで脱潰する。この工程において液の温度は40で以下とすることが進安である。40でをこえる温度にあっては、色彩の収率が低下し色相がわるくなる。

この工程で夾雑物として断質、塩類、脂肪、その他が除かれる。脱離した色素について、その呼を調整することが必要である。その到途り出は、1.0~7.0の範囲とする。り117.0をこえると、自的物の収率がわるくなる。

つぎに制型した桜を限外が過酸で処理する。既の地類は、その原料によって、若干の差異があるが終じて分子量を分距(MW)2.000~200.000で分別するのがよく、操作は限外が過の常法による方法でよい。赤キャベッ抽出液の場合、圧力5gノ磁、流速15gノ吸が最適であり、紫トゥモロコンの場合も程度同様である。との水液も削工程にかけると同じく、40℃以下の温度で処

迎される。この工程では夾雑物中、灰分、蛋白質、 多触線、酸類、その他が除かれる。

得られたアントシアニン色器が、目的の高温位のアントシアニン色器である。

この記明の製造法によればアントシアニン色器は高品位で、高収率に得ることができ、透明医を受する各級の食品に応用したときに離明で、しかも満り、沈敬、その他の問題が解消したものである。

ととに、この希明は、その目的を邀しおえる。

| | # * * * 7 | | | 3000 | ブドラ楽門 | 400-49 | |
|-----------------|-----------|-----------------|------------|---------------------------|--|------------------|----------|
| 以 以 木 以 | f : | 7-274) XAD-7 | | €474#¥ [1 1 -30 | | 6444av 1P-20 | |
| MH PSP (D | | | | | | | |
| 身長分子里 | 1000 | - | 1000 | 2000 | 1000 | 1000 | 8,000 |
| it 11 4/d . | 3 | - | <i>s</i> - | - | - | - | ~ |
| R # 1/=/d | " | - ' | " | - | - | - | . |
| 语语改造4/4/4 | 31/ | - | 101 | 201 | 210 | 346 | 140 |
| 638Z # | 7 2 | - | 7.6 | 41 | 7.7 | ** | 74 |
| RAFIO D | | | | | | | |
| 会员会工业 | 1071 | • | 10% | - | - | - | - |
| E 2 40/cd | , | | , | [- | - | ~ ` | - |
| 批准 4/m/d | " | | " | - | ٠ ا | - | - ا |
| 通道设置。184/6。 | 726 | | 222 | 327 | 37# | 200 | 217 |
| ExIII | •/ . | | +2 | ** | " | ". | " |
| 4 4 4 | . 84 | 100 | ** | 41 | " | " | 2,3 |
| DC 44 + 1 | - | ± | | - | | - | - |

樹脂精製した色素液は、腹外が過時、透過疏速が低下せず又第2酸外が過時の色素透過も大きい。 限外が過を行なわない色器は、飲料に使用時、 経時的にオリを生じ、また、他の包器や果汁と併用した場合、裕可コロイドの有照によっては、沈朝を生することがあるが、この允明における祝賀を行なったものに関しては、そのような現象は認められない。

SIZ ##: //iii t

フルコールを図去して協た色素液をまず分画分子銀 5.000の欧(ニットウNTU2006)を用いた限外が過を行ない、灰分、硫酸、 如等の低分子夾雑物を除いた。 次にクエン酸でり H 8.0に調益した後、低分子夾雑物を除いた。 次に分回分子 型 10万の液(ニットーNTU85100)で蛋白、破粉、コロイド等の高分子夾雑物を除いた。

新聞昭59-223756(3)

とれらの限外が過級作は圧力5 50 / d · が迎 1 1 8 / m / d · で行ない、透過放速は各 2 8 、 6 0 (a / a / b f)) であった。協聞による前処理のため、限外が過中の目詰まりもなく、高い透過速度が得られ、又機制度も非常に高かった。

収得した也器は非常に役明な赤色を暴し、炭酸飲料、果汁飲料等に使用した際、経時的にオリの 発生することはなかった。

契 施 例 2

赤キャベッ1部を密外し、1 第クエン級水2 0 部に4 0 で・3 0 時間侵渡後、避心分線が超し、 赤黒色のアントシアニン色素被を得た。この色素、液を1部のデュオライトX A D - 7 化吸溶、水洗、水 A S 8 v/v ルエチルアルコール 1 部で色素を溶出した。アルコールを割去した色素液をます分質分子、酸等の低分子夾雞物を改き、次いで分別の低分子夾雞物を変し、次ので、酸等の低分子夾雞物を変し、次ので、酸等の低分子夾雞物を除き、次のでの酸(ニットーN T U 3 5 1 0 0 0) で限外に過を行ない蛋白質、納奶、コロイド物質等、高分子のコロイド状夾雞物を除いた。 収得した赤色宏は、炭酸飲料や無汁飲料に落色した際、経時的なオリの発生を認めなかった。 ぶキ・ベッ色器は愉性のコロイドイオン物質を含むので、従来法から得たものを使用した場合、集汁中の溶性コロイドイオン(クンニン物質)が存在すると、経時的に共沈する現象がみられたが、この発明の方法で収得した色器によりはじめて、果汁飲料に産明に溶色できた。

吳 施 例 3

エルダーベリー災数物 1部を初か後、1%低酸20部に、40で5時間、浸润設体、次いで評別した色繁液をダイヤイオンは1P-20受給樹脂2部に吸着、水洗後58マノッ第エチルアルコール1部で溶出した。溶出色素のアルコールを留去した液について、まず分蝕分子最5,000で殴外距過を行なった。次いで分極分子最10万で殴外距過を行なった。

これらの処象で低分子の微酸、脚、夾雜物及び タンニン機物質、最白、統初等の高分子夾雜物を 除去する。収得した色素は高級格徴においても低

粘股であり、水溶液は登明で疑時的にオリの発生 は少なかった。

特斯出聞人

三荣化学工菜株式会社